j

I

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-160834

(43)Date of publication of application: 20.06.1990

(51)Int.Cl.

CO8G 75/02

(21)Application number: 63-315554

(71)Applicant: TORAY PHILIPS PETOROORIAMU

KK

(22)Date of filing:

14.12.1988

(72)Inventor: NAKAGAWA KEIJI

ASAKURA TOSHIYUKI

(54) PRODUCTION OF POLYARYLENE SULFIDE

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a polyarylene sulfide having excellent heat stability and undergoing little viscosity change during melt extrusion by reacting S in a sulfur source with an alkali metal hydroxide and a polyhalide in a specified molar ratio.

CONSTITUTION: A sulfur source (a) comprising an alkali sulfide, an alkali hydrosulfide an hydrogen sulfide and an alkali metal hydroxide (b) (e.g. sodium hydroxide) and a polyhalide (c) (e.g. p-dichlorobenzene) are reacted in such a molar ratio that the value of formula I is 0.995–1.05, and the value of formula II is 0.995–1.1 (wherein A is the total number of moles of the alkali metal in component (a) and the alkali metal in component (b), S is the number of moles of sulfur in component (a), and B is the number of moles of component (c)) to obtain a polyarylene sulfide (e.g. polyphenylene sulfide).

$$\frac{A - S}{S}$$

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

® 日本国特許庁(JP) ⑩特許出顯公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-160834

®Int. Cl. 5 C 08 G 75/02 識別記号 NTX

庁内整理番号 8830-4 J

@公開 平成2年(1990)6月20日

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全6頁)

ポリアリーレンスルフイドの製造方法 60発明の名称

②特 顧 昭63-315554

②出 顧 昭63(1988)12月14日

愛知県東海市新宝町31番地9 東レ・フイリップスペトロ 啓 次 @発 明 者 中川

ーリアム株式会社内

愛知県東海市新宝町31番地9 東レ・フイリップスペトロ @発 明 者 敏 之 朝 食

ーリアム株式会社内

東京都千代田区麴町 4丁目 5番21号

東レ・フィリツブスペ の出願人

トローリアム株式会社

外2名 弁理士 浅 村 79代 理 人

1. 発明の名称

ポリアリーレンスルフィドの製造方法

2. 特許請求の範囲

ポリアリーレンスルフィドの製造に当り、硫化 アルカリ、水硫化アルカリ、硫化水素からなる硫 **货級およびアルカリ金属水酸化物で構成される下** 記式 (1) の値が0. 995~1. 050でかつ、 式(Ⅱ)で表わされるポリハロゲン化物と磷黄源 中のSのモル比が0.995~1.100で反応 せしめることを特徴とするポリアリーレンスルフ イドの製造方法

$$\frac{A-S}{S} - (I)$$

(式中、Aは硫黄源中のアルカリ金属およびアル カリ金属、水酸化物中のアルカリ金属のモル数の 合計、Sは硫黄源中のSのモル数、そしてBはポ リハロゲン化物のモル数である)。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

木発明は、熱安定性にすぐれたポリアリーレン スルフィドの製造方法に関するものである。

〔従来技術〕

ポリフエニレンスルフィドに代表されるポリア リーレンスルフィド樹脂は、そのすぐれた耐然性、 耐薬品性により射出成形用、押出成形用等に市広 く使用されている。しかし、溶融遺練時に粘度が 変化したり、ゲルが発生したりするという熱安定 性に問題があつた。熱安定性の改良に関して特別 **昭57-90018号公報などに記載されている** 末端封止剤を重合後期に添加してポリアリーレン スルフィドの末端を安定性の高い末端に変える方 法、特開昭61-66721号公報に記載されて いるアルカリ金属またはアルカリ土類金属のジチュ オナイトを接触させる方法がある。しかし、熱安 定性が十分とは言えず、経済的にコストが高くな るという欠点があつた。

[発明が解決しようとする問題点]

Ĵ

本発明は、熱安定性がすぐれたポリアリーレン スルフィドを製造する方法を提供するものである。 [問題を解決するための手段]

上記の目的は、ポリアリーレンスルフイドの製造に当り、确化アルカリ、水硫化アルカリ、線化水素からなる确質源およびアルカリ金属水酸化物で構成される下記式(I)の値が0.995~1.050でかつ、式(I)で表わされるポリハロゲン化物と領質源中のSのモル比が0.995~1.10で反応せしめることを特徴とするポリフリーレンスルフィドの製造方法によって達成される。

$$\frac{A-S}{S}$$
 ... (I)

(Aは硫黄森中のアルカリ金属およびアルカリ金属、水酸化物中のアルカリ金属のモル数の合計、 Sは硫黄森中のSのモル数、そしてBはポリハロ ゲン化物のモル数である)。

[発明の具体的開示]

木発明で製造するポリアリーレンスルフイドとは、式(A r - S)の繰り返し単位を主要構成単位とするホモポリマーまたはコポリマーである。 この繰り返し単位を主要構成単位とする限り、

$$\begin{pmatrix}
\mathsf{A} & \mathsf{r} & \\
\mathsf{s} & \mathsf{s}
\end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix}
\mathsf{A} & \mathsf{r} & \\
\mathsf{o} & \mathsf{o}
\end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix}
\mathsf{A} & \mathsf{r} & \\
\mathsf{o} & \mathsf{o}
\end{pmatrix}$$

等で表わされる少姫の分岐結合または架橋結合を 含むことができる。Arとしては

$$- \underbrace{\bigcirc_{R_2}^{R_1}} - so_2 - \underbrace{\bigcirc_{R_2}^{R_1}} - \underbrace{\bigcirc_{R_2}^{R_2}} - \underbrace{\bigcirc_{R_2}^{R_1}} - \underbrace{\bigcirc_{R_2}^{R_2}} - \underbrace{$$

(R₁、R₂は水 条、アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン基から選ばれたもの)などがある。特に好ましいポリアリーレンスルフィドとしては、ポリマーの主構成単位として p - フェニレン単位(- S -)を90モル%以上含有するポリフェニレンスルフィド、ポリフェニレンスルフィドスルホン、ポリフェニレンスルフィドケトンがあげられる。

本発明の磁黄源としては、硫化アルカリ、水硫化アルカリおよび硫化水素から選ばれた少なくとも 1 帳を硫黄源として使用することができる。硫化アルカリとしては硫化ナトリウム、硫化セシウム、硫化セジウム、硫化センウムが好ましく用いられる。水硫化カリウム、水硫化リチウム、水硫化ルビジウム、水硫化リチウム、水硫化ルビジウム、水硫化セシウムなどがあげられなかでも水硫化ナトリウムが好ましく用いられる。

本発明のアルカリ金属水酸化物としては、水酸

化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、水酸化ルビジウム、水酸化セシウムなどがあげられ、なかでも水酸化ナトリウムが好ましく用いられる。

本発明において式(I)で表わされる値が 0.995~1.050であることが必要であり、 特に1.000~1.040が好ましい。 0.995未満でも1.050を超えても得られ るポリアリーレンスルフィドの熱安定性が悪く好 ましくない。

本発明のポリハロゲン化物とはハロゲン原子が 2以上でかつ分子母が1000未満の化合物をい う。具体例としては、ロージクロルベンゼン、 1 - ジクロルベンゼン、 0 - ジクロルベンゼン、 1 3 . 5 - トリクロルベンゼン、 1 . 2 . 4 - トリ クロルベンゼン、 1 . 2 . 4 . 5 - テトラクロル ベンゼン、ヘキサクロルベンゼン、 2 . 5 - ジク ロルトルエン、 2 . 5 - ジクロル - ローキシレン 1 . 4 - ジプロムペンゼン、 1 . 4 - ジクロルナ フタリン、 1 . 5 - ジクロルナフタレン、 1 - メ トキシー 2 、 5 ー ジクロルベンゼン、 4 、 4 ′ ー ジクロルピフエニル、 3 、 5 ー ジクロル 安息香酸、 4 、 4 ′ ー ジクロルジフエニルエーテル、 4 、 4 ′ ー ジクロルジフエニルスルホン、 4 、 4 ′ ー ジクロルジフエニルケトンなどのポリハロゲン 置換、 芳香族 化合物 があり、 なかでも、 ロー ジクロルベンゼン、 4 、 4 ′ ー ジクロルジフエニルスルホン、 4 、 4 ′ ー ジクロルジフエニルケトンが好ましく用いられる。

式(Ⅱ)で表わされるポリハロゲン化物と硫質 源中のSのモル比が0.995~1.10であることが必要であり、特に0.998~1.05が 好ましい。0.995未満でも1.10を超えても 特られるポリアリーレンスルフィドの分子 量が 小さく 好ましくない。

本発明の式(I)および式(II)で表わされる 比は、重合開始時における比である。つまり、硫 強級およびアルカリ金属水酸化物が水溶液である 場合は、一般に脱水工程が必要とされるが、脱水 工程への仕込の比ではなく脱水工程終了後の箆合

悟へ仕込む比である。 もし、脱水工程が行なわれるならは、脱水工程で飛放するの 競等を考した で 飛 故 は 予 め 飛 散 する S を 残 酸 な る の 最 を 現 定 し 、 で 脱 水 工 程 へ 仕 込 む 等 を 別 定 し 、 そ の 量 を 見 明 の 比 に な る よ う 硫 黄 方 法 や 重 合 開 始 時 に 本 発 明 の 比 に な る よ う 硫 黄 か あ る い は ア ル カ リ 金 蔵 水 酸 化 物 と ポ リ ハ ロ ゲ ン 化 物 を 添 加 す る 方 法 、 過 則 の 硫 黄 源 あ る い は ア ル カ リ 金 風 水 酸 化 物 る 方 法 な ど が あ る

アルカリ金属リン機塩、アルカリ土類金属リン酸塩、等の助剤を添加することもできるし、水、有機酸、無機酸、末端封止剤等を添加することができる。

本発明で反応せしめられたポリアリーレンスル フィドは慢性有機溶剤もしくは水で洗浄され、乾 **炒して得られる。得られたポリアリーレンスルフ** イドは熱安定性にすぐれており、繊維、フイルム、 成形用樹脂組成物等に用いると、ゲルのないすぐ れた機械特性を有した成形品を得ることができる。 また、ガラス繊維、炭素繊維、酸化チタン、炭酸 カルシウム等の無腹充填材、酸化防止剤、熱安定 削、紫外線吸収剤、着色剤等を添加することもで きる。また、ポリアミド、ポリスルホン、ポリフ エニレンオキシド、ポリカーポネート、ポリエー テルスルホン、ポリエチレンテレフタレート、ポ リプチレンテレフタレート、ポリエチレン、ポリ プロピレン、ポリテトラフルオロエチレン、ポリ エーテルエステルエラストマー、ポリエーテルア ミドエラストマー、ポリアミドイミドポリアセタ

ール、ポリイミド等の樹脂を本発明の効果が損な われない範囲で配合することができる。

[実施例]

以下、本発明を実施例についてさらに具体的に一説明する。

実施例1

れぞれ1.040、1.010であつた。

次に、 2 紫ガス圧下に密閉し、 2 6 0 でまで昇温し、 2 6 0 でで 3 時間反応を行なった。 重合終了時の内圧は 1 0 kg/cm² であった。 反応容器を1 で / 分の速度でゆっくりと冷却後、内容物を収出し、 然水で数回洗浄し 1 2 0 で がほ圧 乾燥した。 符られたポリフェニレンスルフィドのメルトフローレイト(A S T M D - 1 2 3 8 0 - 7 0 に 単サ。 温度 3 1 5 . 6 で、 荷重 5 kgにて 測定。 単位 g / 1 0 分)は 1 0 0 であった。 またメルトフローレイトは 1 2 0 であった。

実施例2

実施例 1 と同様の 1 2 4 . 6 g (1 . 0 モル) 、 水硫化ナトリウム 1 2 4 . 6 g (1 . 0 モル) 、 水酸化ナトリウム 3 9 g (0 . 9 7 5 モル) N ーメチルスピロリドン 1 9 8 g (2 . 0 モル) および酢酸ナトリウム 2 4 . 6 g (0 . 3 0 モル) を 仕込み、実施例 1 と同様に加熱し水 6 5 g を留出させた。その際 0 . 0 3 モルの硫化水素が飛散し

た。そこで反応容器を180℃に冷却し、D-ジ クロルベンゼン147g(1.0モル)、1.2. 4-トリクロルベンゼン1.82g

(O . O 1 モル) および N - メチル 2 ピロリドン1 4 . 9 g (1 . 5 モル) を加え、式 (I) および式 (I) の値は、それぞれ 1 . O 3 6 、 1 . O 4 1 であつた。以下実施例 1 と同様に反応、洗浄を嫌し、メルトフローレイト 5 O のポリフェニレンスルフィドを特た。また 3 O 分後のメルトフローレイト (実施例 1 と同様に 3 1 5 . 6 ℃ 3 O 分溶脱滞和後、測定)は、5 5 であつた。

寅施例3

実施例 1 と同様の 1 とオートクレーブに 額化ナトリウム・ 9 水塩 2 4 0 . 2 g (1 . 0 モル) および N ーメチル 2 ピロリドン 1 9 8 g (2 . 0 モル) を仕込み実施例 1 と同様に 加熱し水 1 4 4 g を留出させた。 その際、 0 . 0 3 モルの硫化水染が飛放した。 そこで反応容器を 1 8 0 ℃に冷却し、硫化水素 0 . 0 3 モルロージクロルベンゼン 1 4 7 g (1 . 0 モル) 、 1 . 2 . 4 ートリクロルベ

ンゼン1、82g(0、01モル)およびN-メ チルピロリドン149g(1.5モル)を加え、 式(I)および式(I)の値は、それぞれ1.0 00、1.010であつた。以下実施例1と同様 に反応、洗浄、乾燥し、メルトフローレイト50 0のポリフエニレンスルフィドを 界た。また30 分後のメルトフローレイトは510であつた。

実施例 4

実施別1と同様の1 2 オートクレーブに硫化ナトリウム・9 水塩2 4 0 . 2 g (1 . 0 モル)、

酢酸ナトリウム 8 . 2 g (0 . 1 モル) および N
ーメチルピロリドン 1 9 8 g (2 . 0 モル)を住
込み実施例1 と同様に加熱し水 1 4 4 g を留出させた。その際 0 . 0 3 モルの硫化 水素が 飛散した。
そこで反応容器を 1 8 0 ℃に冷却し、無水の水硫化ソーダ 1 . 4 0 g (0 . 0 2 5 モル) 、 ロージクロルベンゼン 4 . 4 g (0 . 0 3 モル) が
ージクロルベンゼン 4 . 4 g (0 . 0 3 モル) が
よび N - メチルピロリドン 1 4 9 g (1 . 5 モル)
を加え、式(I) および式(II) の値は、それぞ

れ1.035、1.005であつた。以下実施例 1と同様に反応、洗浄、乾燥し、メルトフローレイト600のポリフエニレンスルフイドを特た。 また30分後のメルトフローレイトは580であ つた。

実施例1と同様の1ℓオートクレーブに無水水

硫化ソーダ56.1g(1.0モル)、水酸化ナ

実施例5

比較例3

比较照4

実施例 5 において、水酸化ナトリウム 4 0 g (1.0 モル)を 4 4 g (1.1 モル)に変えた以外は全て実施例 5 と同様に反応を行なつた。この時の式(I) および式(I) の値はそれぞれ1.100、1.000であつた。

その後、実施例 5 と間様に洗か、乾燥してポリフェニレンスルフィドを得た。このポリフェニレンスルフィドを 2 6 0 ℃の 商温オープン中で 4 時間キュアリングを行なつ たところ、メルトフローレィトが 1 2 0 の架機ポリフェニレンスルフィド

ンスルフィドをえ、30分後のメルトフローレイ トは110であつた。

比較例 1

実施例 1 において無水の水硫化ナトリウム
1.12 g (0 . 0 2 モル) を添加しなかつた以外は、全て実施例 1 と同様に反応を行なつた。この時の式 (I) および式 (II) の値は、それぞれ
1.062、1.031であつた。また、 得られたポリフェニレンスルフィドのメルトフローレイトは 370であつた。

比較照2

実施例 1 において D ー ジクロルペンゼン 1 4 7 g (1 . 0 モル) を 1 7 6 . 4 g (1 . 2 モル) に変えた以外は全て実施例 1 と同様に反応を行なった。この時の式 (I) および式 (I) の値はそれぞれ 1 . 0 4 0 、 1 . 2 1 2 であつた。 符られたポリフェニレンスルフィドのメルトフローレイトは 1 5 0 0 であり、3 0 分後のメルトフローレイトは低粘度のため測定できなかつた。

を財、30分後のメルトフローレイトは5であつ

実施例 1 ~ 5 、比較例 1 ~ 4 をまとめると表 - 1 のようになる。

表-1から削らかなように、本発明の実施例1 ~5の場合、30分後のメルトフローレイトは、 初期のメルトフローレイトとほとんど同じであり、 然安定性がすぐれていることがわかる。それに対 して、比較例1~4のように、式(I)および式 (11) の値が本発明の範囲からどちらかが外れる 場合(比較例1.2.4)、ともに外れる場合 (比較例3)は、十分な粘度のポリアリーレンス ルフィドが得られたなかつたり、30分後のメル トフローレイトが初期のメルトフローレイトに比 ペて大きく変化し、熱安定性の悪いポリアリーレ ンスルフィドしか得られない。

[効果]

従来の公知例では、硫黄源中のS、アルカリ金 脳水 骸 化 物 お よ び ポ リ ハ ロ ゲ ン 化 物 の 比 は 、 一 般 的記述として広い範囲で設定されていたが、本発 卵のように、特定の範囲にコントロールすること によつて熱安定性のすぐれたポリアリーレンスル フィドが得られ、溶融押出し時の粘度変化が小さ くゲルの発生も少ない。また、副次的にポリアリ

30分後のメルトフロー V4F (9/10A) 5000¤E 370 110 510 580 S 120 メルトフローレイト (8/10%) **2000以上** 200 1500 120 900 120 500 1, 212 0.855 000 (モル/モル) 1.010 1,005 1.000 1.031 1.010 1.041 共田の頃 (モルノモル) 1.000 1.000 1.035 1.040 880 062 1.036 1, 100 1.040 式(1)の億 2 星 က 4 S 比较解 樫

- レンスルフィド中の、灰分、オリゴマも低下す る効果がある。

表-1

代理人